

**Срок действия с 01.07.88****до 01.07.93****Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения рения с диметилглиоксимом в бинарных сплавах на основе гафния (от 1 до 10 %), в бинарных сплавах на основе ниобия (от 5 до 10 %), в бинарных сплавах на основе вольфрама (от 1 до 25 %) и в сплавах на основе тантала, содержащих гафний и вольфрам; дифференциальный фотометрический метод определения рения (от 25 до 50 %) в бинарных сплавах ниобий-рений; фотометрический метод определения рения с тиомочевинной в бинарных сплавах на основе молибдена (от 20 до 50 %) и в бинарных сплавах на основе вольфрама (от 0,5 до 30 %).

## **1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа и требования безопасности — по ГОСТ 26473.0—85.

## **2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ РЕНИЯ С ДИМЕТИЛ- ГЛИОКСИМОМ**

Метод основан на образовании окрашенного комплексного соединения рения (IV) с диметилглиоксимом в серноокислом растворе. В качестве восстановителя применяют двуххлористое олово. Гафний, цирконий определению не мешают. Ниобий маскируют перекисью водорода, тантал и вольфрам — лимонной кислотой.

2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр ФЭК-56 или аналогичный прибор.

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Микробюретка вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями на 5 см<sup>3</sup>.

Пипетки без деления на 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Колбы конические вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Стекла часовые диаметром 40 мм.

Тигли никелевые.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77 и разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, разбавленная 1:1.

Аммоний сернокислый по ГОСТ 3769-78.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Калия гидроксид и раствор 10 г/дм<sup>3</sup>.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652-69, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-72.

Ацетон по ГОСТ 2603-79.

Диметилглиоксим по ГОСТ 5828-77, спиртовой (ацетоновый) раствор 10 г/дм<sup>3</sup>.

Олово двухлористое по ГОСТ 36-78, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>, готовят в день употребления: 10 г двухлористого олова растворяют при нагревании в 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>.

Рений металлический, содержащий не менее 99,9 % рения.

Стандартный раствор рения (запасной), содержащий 1 мг/см<sup>3</sup> рения: 0,1 г металлического рения растворяют при нагревании в 2-3 см<sup>3</sup> перекиси водорода. Полученный раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой.

Раствор рения (рабочий), содержащий 100 мкг/см<sup>3</sup> рения, готовят разбавлением стандартного раствора водой в 10 раз.

## 2.2. Проведение анализа

### 2.2.1. Для сплавов на основе ниобия или гафния

Навеску анализируемой пробы массой 0,2 г (при массовой доле рения от 1 до 4 %) или 0,1 г (при массовой доле рения от 4 до 10 %) помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании на горячей электроплитке в 3 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты в присутствии 3 г сернокислого аммония, накрыв колбу часовым стеклом (растворение происходит в течение 10-15 мин).

Прозрачный плав охлаждают и растворяют при нагревании в 30 см<sup>3</sup> воды, содержащей 2 см<sup>3</sup> перекиси водорода, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (при массовой доле рения от 1 до 4 %) или 250 см<sup>3</sup> (при массовой доле рения от 4 до 10 %) охлаждают и доводят водой до метки.

### 2.2.2. Для сплавов на основе тантала

Навеску анализируемой пробы массой 0,2 г помещают в никелевый тигель, добавляют 4 г гидроокиси калия и сплавляют в муфеле при температуре 600-700°С до получения однородного плава. Плав выщелачивают

дят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором гидроокиси калия.

### 2.2.3. Для сплавов на основе вольфрама

Навеску анализируемой пробы массой 0,1 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> перекиси водорода, накрывают колбу часовым стеклом и оставляют при комнатной температуре на 30—40 мин. Затем слабо нагревают до полного растворения навески. К охлаждаемому раствору осторожно, по каплям, добавляют 1 см<sup>3</sup> аммиака (появляется желтое окрашивание) и снова слабо нагревают до обесцвечивания раствора. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (при массовой доле рения от 1 до 5 %) или 250 см<sup>3</sup> (при массовой доле рения от 5 до 20 %), охлаждают и доводят водой до метки.

2.2.4. Для определения рения в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают аликвотную часть раствора (4,5 или 10 см<sup>3</sup>), содержащую 100—500 мкг рения. При анализе сплава на основе тантала аликвотную часть отбирают от щелочного раствора, отфильтрованного через сухой фильтр средней плотности, или отбирают аликвотную часть из прозрачной части раствора после отстаивания осадка до следующего дня.

Добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты (для сплавов на основе тантала, вольфрама), приливают 4,5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, до 15 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима, 3 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая растворы после добавления каждого реактива, доводят до метки водой, перемешивают.

Через 1 ч измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре при  $\lambda_{\max} = 440$  нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к воде.

Массу рения находят по градуировочному графику.

### 2.2.5. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вводят из микробюретки 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> рабочего раствора рения, что соответствует 100, 200, 300, 400 и 500 мкг рения. Приливают 2 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты (для сплавов на основе тантала или вольфрама), 4,5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, до 15 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима, 3 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая растворы после добавления каждого реактива, доводят водой до метки и снова перемешивают. Через 1 ч измеряют оптическую плотность растворов на фотоэлектроколориметре при  $\lambda_{\max} = 440$  нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к воде.

По полученным данным строят градуировочный график в координатах оптическая плотность — масса рения. Отдельные точки графика проверяют одновременно с проведением анализа проб.

## 2.3. Обработка результатов

2.3.1. Массовую долю рения ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V}{m_1 \cdot V_1 \cdot 10},$$

$V$  — вместимость мерной колбы,  $\text{см}^3$ ;

$V_1$  — объем аликвотной части раствора, взятый для определения,  $\text{см}^3$ ;

$m_1$  — масса навески анализируемой пробы, г.

2.3.2. Расхождения между результатами двух параллельных определений и результатами двух анализов не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля рения, %	Допускаемые расхождения, %
1,0	0,1
5,0	0,2
10,0	0,4
20,0	0,8
25,0	1,2

### 3. ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНЫЙ ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ РЕНИЯ

Метод основан на образовании окрашенного комплексного соединения рения (IV) с диметилглиоксимом в серноокислой среде. Оптическую плотность растворов измеряют по отношению к раствору сравнения, содержащему 1,0 мг рения. Ниобий маскируют перекисью водорода.

3.1. Аппаратура, реактивы и растворы  
Спектрофотометр марки СФ-26 или аналогичный прибор.

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 200 и 250  $\text{см}^3$ .

Микробюретка вместимостью 5  $\text{см}^3$ .

Пипетки с делениями на 5 и 10  $\text{см}^3$ .

Колбы конические вместимостью 50  $\text{см}^3$ .

Стекла часовые диаметром 40 мм.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77, разбавленная 1:1, и раствор 2 моль/ $\text{дм}^3$ .

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, разбавленная 1:1.

Аммоний серноокислый по ГОСТ 3769-78.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-72.

Диметилглиоксим по ГОСТ 5828-77, спиртовой раствор 10 г/ $\text{дм}^3$ .

Олово двухлористое по ГОСТ 36-78, раствор 100 г/ $\text{дм}^3$ , готовят в день употребления: 10 г двухлористого олова растворяют при нагревании в 15  $\text{см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, и разбавляют водой до 100  $\text{см}^3$ .

Калий рениевокислый.

Стандартный раствор рения (запасной), содержащий 1 мг/см<sup>3</sup> рения: 0,1550 г перрената калия растворяют при нагревании в воде, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, охлаждают и доводят до метки водой.

Раствор рения (рабочий), содержащий 100 мкг/см<sup>3</sup> рения, готовят разбавлением стандартного раствора водой в 10 раз.

### 3.2. Проведение анализа

3.2.1. Навеску анализируемой пробы массой 0,2 г (при массовой доле рения от 25 до 30 %) или 0,15 г (при массовой доле рения 40 %), или 0,1 г (при массовой доле рения 50 %) помещают в коническую колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании на горячей электроплитке в 3 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты в присутствии 0,3 г сернокислого аммония, накрыв колбу часовым стеклом (растворение происходит в течение 10–15 мин).

Прозрачный раствор охлаждают, добавляют 30–40 см<sup>3</sup> воды, содержащей 2 см<sup>3</sup> перекиси водорода, нагревают до кипения, охлаждают и переводят раствор в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup> (при массовой доле рения от 30 до 40 %) или 250 см<sup>3</sup> (при массовой доле рения от 40 до 50 %), доводят до метки водой.

3.2.2. Для определения рения в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают аликвотную часть раствора (5 см<sup>3</sup>), содержащую 1,1–1,3 мг рения (и не более 3 мг ниобия), добавляют 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 15 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима, 4 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая после добавления каждого реактива (при добавлении реактивов нужно производить быстро), доводят до метки водой.

Через 2 ч (окрашенные растворы устойчивы 6 ч) измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре при  $\lambda = 440$  нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к раствору сравнения, содержащему 1,0 мг рения: в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают 10 см<sup>3</sup> рабочего раствора рения, 5 см<sup>3</sup> раствора реактивов, добавляют 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 15 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима, 4 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая после добавления каждого реактива, доводят до метки водой. Через 3 ч раствор используют в качестве раствора сравнения.

### 3.2.3. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вводят 10,0; 11,0; 12,0 и 13,0 см<sup>3</sup> рабочего раствора рения, что соответствует 1,0; 1,1; 1,2 и 1,3 мг рения. Приливают 5 см<sup>3</sup> раствора реактивов, добавляют 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 15 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима, 4 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая после добавления каждого реактива, доводят до метки водой.

Через 2 ч измеряют оптическую плотность растворов, содержащих 1,1–1,3 мг рения, по отношению к раствору, содержащему 1,0 мг рения,

свет слоя 10 мм.

По полученным данным строят градуировочный график в координатах оптическая плотность — масса рения. Отдельные точки графика проверяют одновременно с проведением анализа проб.

### 3.3. Обработка результатов

3.3.1. Массовую долю рения ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V}{m_1 \cdot V_1 \cdot 10},$$

где  $m$  — масса рения, найденная по градуировочному графику, мг;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвотной части раствора, взятый для определения, см<sup>3</sup>;

$m_1$  — масса навески анализируемой пробы, г.

3.3.2. Расхождения между результатами двух параллельных определений и результатами двух анализов не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля рения, %	Допускаемые расхождения, %
25,0	0,7
30,0	0,8
40,0	1,1
50,0	1,4

## 4. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ РЕНИЯ С ТИОМОЧЕВИНОЙ

Метод основан на образовании окрашенного комплексного соединения рения (IV) с тиомочевинной в солянокислой среде. В качестве восстановителя применяют двухлористое олово. Вольфрам и молибден маскируют винной кислотой.

### 4.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр ФЭК-56 или аналогичный прибор.

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Колбы мерные вместимостью 25, 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

Микробюретка вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями на 5 см<sup>3</sup>.

Пипетки без деления на 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Колбы конические вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Стекла часовые диаметром 40 мм.

Баня водяная.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76.

Кислота винная по ГОСТ 5817-77, растворы 30 и 150 г/дм<sup>3</sup>.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Тиомочевина по ГОСТ 6344-73, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>.

Олово двухлористое по ГОСТ 36-78, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>, готовят в день употребления: 20 г двухлористого олова растворяют при нагревании в 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, охлаждают, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой.

Аммоний рениевокислый.

Стандартный раствор рения (запасной), содержащий 0,2 мг/см<sup>3</sup>, готовят одним из двух способов:

Способ 1: 0,2882 г перрената аммония растворяют в воде, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят до метки водой.

Способ 2: 0,3100 г перрената калия растворяют при нагревании в воде, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, охлаждают, доводят до метки водой.

Раствор рения (рабочий), содержащий 50 мкг/см<sup>3</sup> рения, готовят разбавлением стандартного раствора водой в 4 раза.

#### 4.2. Проведение анализа

4.2.1. Навеску анализируемой пробы массой 0,1 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании на водяной бане в 10 см<sup>3</sup> перекиси водорода, накрыв колбу часовым стеклом и добавляя дополнительно по мере необходимости перекись водорода до полного растворения сплава. По растворении навески стенки колбы и часовое стекло смывают 5-10 см<sup>3</sup> воды, раствор охлаждают. Добавляют осторожно, по каплям аммиак (3-4 см<sup>3</sup>) до обесцвечивания раствора и окончания выделения пузырьков. Раствор кипятят несколько минут для полного разрушения перекиси водорода, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты 150 г/дм<sup>3</sup>, охлаждают, доводят до метки водой. Раствор разбавляют еще раз (при ожидаемой массовой доле рения более 5 %): в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> раствора и доводят до метки раствором винной кислоты 30 г/дм<sup>3</sup>.

4.2.2. Для определения рения в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> отбирают аликвотную часть раствора (5 или 10 см<sup>3</sup>), содержащую 50-250 мкг рения, разбавляют (при необходимости) до 10 см<sup>3</sup> раствором винной кислоты 30 г/дм<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и разбавляют водой до 20 см<sup>3</sup>. Затем добавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора тиомочевины и 1 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая после добавления каждого реактива, доводят до метки водой.

Через 40 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре при  $\lambda_{\max} = 413$  нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм относительно нулевого раствора, содержащего все реактивы, кроме рения.

#### 4.2.3. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> вводят из микробюретки 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> рабочего раствора рения, что соответствует 50, 100, 150, 200 и 250 мкг рения, добавляют по 10 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты 30 г/дм<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавляют водой до 20 см<sup>3</sup>. Затем добавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая после добавления каждого реактива, доводят до метки водой. В одну из колб приливают все реактивы, за исключением рения (нулевой раствор). Через 40 мин измеряют оптическую плотность растворов на фотоэлектроколориметре при  $\lambda_{\max} = 413$  нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к нулевому раствору.

По полученным данным строят градуировочный график в координатах оптическая плотность — масса рения. Отдельные точки графика проверяют одновременно с проведением анализа проб.

#### 4.3. Обработка результатов

4.3.1. Массовую долю рения ( $X_1$ ) в процентах (при массовой доле рения 0,5–5 %) вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m \cdot V}{m_1 \cdot V_1 \cdot 10^4},$$

где  $m$  — масса рения, найденная по градуировочному графику, мкг;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвотной части раствора, взятый для определения, см<sup>3</sup>;

$m_1$  — масса навески анализируемой пробы, г.

4.3.2. Массовую долю рения ( $X_2$ ) в процентах (при массовой доле рения более 5 %) вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m \cdot V \cdot V_1}{m_1 \cdot V_2 \cdot V_3 \cdot 10},$$

где  $m$  — масса рения, найденная по градуировочному графику, мг;

$V$  — вместимость мерной колбы при первом разбавлении, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — вместимость мерной колбы при втором разбавлении раствора, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем аликвотной части раствора, взятый для разбавления, см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем аликвотной части раствора, взятый для определения, см<sup>3</sup>;

$m_1$  — масса навески анализируемой пробы, г.

4.3.3. Расхождения между результатами двух параллельных определений и результатами двух анализов не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 3.

Таблица 3

Массовая доля рения, %	Допускаемые расхождения, %
0,5	0,04
1,0	0,08



Массовая доля рения, %	Допускаемые расхождения, %
5,0	0,3
10,0	0,6
15,0	0,8
20,0	1,1
25,0	1,4
30,0	1,7
40,0	1,9
50,0	2,2

## 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

## ИСПОЛНИТЕЛИ

Е.Г. Намврина, Г.А. Андрианова, Т.М. Малютина, Л.Г. Обручкова,  
Е.И. Самсонова, З.И. Шишкина, Л.В. Ушакова

## 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 29 октября 1987 г. № 4091

3. Срок проверки — 1993 г.  
Периодичность проверки — 5 лет.

## 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

## 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 36–78	2.1, 3.1, 4.1
ГОСТ 2603–79	2.1, 3.1
ГОСТ 3118–77	2.1, 3.1, 4.1
ГОСТ 3652–69	2.1
ГОСТ 3760–79	2.1, 4.1
ГОСТ 3769–78	2.1, 3.1
ГОСТ 5817–77	4.1
ГОСТ 4204–77	2.1, 3.1
ГОСТ 5828–77	2.1, 3.1
ГОСТ 6344–73	4.1
ГОСТ 10929–76	2.1, 3.1, 4.1
ГОСТ 18300–72	2.1
ГОСТ 26473.0–85	1.1

## Методы определения рения

Принято Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 12 от 21.11.97)

Зарегистрировано Техническим секретариатом МГС № 2755

За принятие изменения проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Белоруссия	Госстандарт Белоруссии
Грузия	Грузстандарт
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизская Республика	Киргизстандарт
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикгосстандарт
Туркменистан	Главная государственная инспекция Туркменистана
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

Вводную часть дополнить словами: «дифференциальный фотометрический метод определения рения (от 20 до 50 %) — в бинарных сплавах титан-рений».

Пункты 2.1, 3.1, 4.1. Исключить ссылку: ГОСТ 36—78.

Пункты 2.1, 3.1. Заменить ссылку: ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87.

Стандарт дополнить разделом — 5:

### **«5. Дифференциальный фотометрический метод определения рения с тиомочевинной»**

Метод основан на образовании окрашенного комплексного соединения рения (IV) с тиомочевинной в солянокислой среде в присутствии двухлористого олова (восстановителя). Оптическую плотность растворов измеряют по отношению к раствору сравнения, содержащему 2,0 мг рения. Титан определению не мешает.

5.1. А п п а р а т у р а , р е а к т и в ы и р а с т в о р ы

Спектрофотометр СФ-26 или аналогичный прибор.

Весы аналитические.

Весы технические.

(Продолжение см. с. 34)

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру 500—600 °С.

Колбы мерные вместимостью 50, 100 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями на 2, 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Стаканы химические стеклянные вместимостью 100 — 150 см<sup>3</sup>.

Тигли никелевые вместимостью 30 см<sup>3</sup>.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77.

Натрий азотнокислый по ГОСТ 4168—79.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77.

Тиомочевина по ГОСТ 6344—73, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>.

Олово двухлористое, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>, готовят в день употребления: 2,0 г двухлористого олова растворяют при нагревании в 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

Калий рениевокислый (перренат калия).

Стандартный раствор рения (запасной), содержащий 1 мг/см<sup>3</sup> рения: 0,1550 г перрената калия растворяют при нагревании в воде. Охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

Раствор рения (рабочий), содержащий 100 мкг/см<sup>3</sup>, готовят разбавлением стандартного раствора водой в 10 раз.

## 5.2. Проведение анализа

5.2.1. Навеску анализируемой пробы массой 0,1 г помещают в никелевый тигель, добавляют на кончике шпателя азотнокислый натрий, 2 г гидроокиси натрия и сплавляют в муфеле при температуре 500—550 °С до получения прозрачного плава. Плав растворяют в 20—40 см<sup>3</sup> горячей воды в стакане вместимостью 150 см<sup>3</sup> при нагревании, прибавляют 20—30 см<sup>3</sup> соляной кислоты до получения прозрачного раствора. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки.

Для определения рения в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают аликвотную часть полученного раствора (5—10 см<sup>3</sup>), содержащую 2,1—2,7 мг рения, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 5 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, перемешивая после добавления каждого реактива и доводят водой до метки.

Через 40 мин измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре СФ-26 при  $\lambda = 390$  нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к раствору сравнения, содержащему 2,0 мг рения.

Массу рения находят по градуировочному графику или пользуясь градуировочным фактором.

*(Продолжение см. с. 35)*

### 5.2.2. Построение градуировочного графика

В восемь мерных колб вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждая вводят по 2 см<sup>3</sup> стандартного раствора рения, а затем последовательно, начиная со второй колбы, добавляют 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 7 см<sup>3</sup> рабочего раствора рения, что соответствует 2,0; 2,1; 2,2; 2,3; 2,4; 2,5; 2,6 и 2,7 мг рения. Приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и далее поступают, как описано в п. 5.2.1.

По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им массам рения строят градуировочный график или вычисляют градуировочный фактор по ГОСТ 26473.0—85, п. 16.

### 5.3. Обработка результатов

5.3.1. Массовую долю рения ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 + A \cdot F) \cdot V}{m \cdot V_1 \cdot 10},$$

где  $m_1$  — масса титана в растворе сравнения, мг;

(Продолжение см. с. 36)

$A$  — оптическая плотность анализируемого раствора по отношению к раствору сравнения;

$F$  — градуировочный фактор;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески анализируемой пробы, г;

$V_1$  — объем аликвотной части раствора, см<sup>3</sup>;

5.3.2. Расхождения между результатами двух параллельных определений и результатами двух анализов не должны превышать допускаемые расхождения, приведенные в табл. 4.

Т а б л и ц а 4

Массовая доля рения, %	Допускаемые расхождения, %
20,0	0,5
30,0	0,7
40,0	0,9
50,0	1,1

(ИУС № 6 1998 г.)